This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problems Mailbox.

Translated from Japanese

(19) JAPANESE PATENT OFFICE (JP)

(12) Official Gazette for Laid-Open Patent Applications (A)

(11) Japanese Laid-Open Patent Application (Kokai) No. 4-169514

Ident. Symbols Internal Office Nos. (51) Int.Cl.5

A 61 K 7/00

Х 9051-4C

C 9051-4C

F 9051-4C

(43) Laying-Open Date:

17 June 1992

Request for Examination: Not yet requested

Number of Claims:

(Total of 7 pages) 1

(54) Title of the Invention: A Topical Skin Agent

(21) Application No.:

2-295677

(22) Application Date:

1 November 1990

(72) Inventor:

Kenji Kitamura c/o Shiseido Research Laboratories

Company, Ltd.

1050 Nippa-cho, Kohoku-ku Yokohama-shi, Kanagawa-ken

(72) Inventor:

Taiichi Nakamura

c/o Shiseido Research Laboratories

Company, Ltd.

1050 Nippa-cho, Kohoku-ku Yokohama-shi, Kanagawa-ken

(71) Applicant:

Shiseido Company, Ltd.

5-5 Ginza 7-chome, Chuo-ku

Tokyo-to

Specification

Title of the Invention

A Topical Skin Agent

Claim 2.

A topical skin agent characterized in that it contains one or two or more substances selected from protease inhibitors and one or two or more substances selected from ketoses.

3. Detailed Description of the Invention

(Field of industrial use)

This invention relates to a topical skin agent, and, in greater detail, it relates to a topical skin agent that prevents or relieves skin roughness, that has a superior beautifying whitening effect on skin and that is of high safety.

(Prior art)

Various types of pharmacologically effective components are compounded in topical skin agents. One of these pharmacological effects is prevention of skin roughness, a relieving effect on skin roughness and a beautifying whitening effect. Topical skin agents such as cosmetic materials have been sought for these objectives.

Various raw materials extracted from natural substances, for example, proteins, polysaccharides, extracts and natural polymers are characterized by these effects on use, for which reason they have conventionally been compounded in topical skin agents.

(Problems the invention is intended to solve)

However, these effects are not sufficient and there has been a special desire for the development of a pharmacologically effective agent of superior effectiveness.

This invention was developed in the light of the aforementioned problems of the conventional technology. Its objective is to provide a topical skin agent that has increased effectiveness in preventing and relieving skin roughness and that also has a beautifying whitening effect.

In order to accomplish this objective, the inventors conducted intensive and repeated research for the purpose of obtaining substances of superior effectiveness in preventing and relieving skin roughness and also of a beautifying whitening effect. As a result, they discovered that substances obtained by compounding one or two or more protease inhibitors and one or two or more ketoses are extremely effective against hypertrophic skin thickening, dryness accompanied by erythema and exfoliative changes and that they also effectively prevent and relieve chromopexy.

The inventors further perfected this invention on the basis of the aforementioned findings.

(Means for solving the problems)

Specifically, this invention is a topical skin agent characterized in that it contains one or two or more substances selected from protease inhibitors and one or two or more substances selected from ketoses.

We shall now describe the structure of this invention.

Proteases or protein degrading enzymes are general terms for enzymes that catalyze the hydrolysis of peptide bonds. Proteases are classified into peptidases and proteinases. The former are enzymes that sever peptide bonds from the exterior of the amino group terminals or carboxyl group terminals of proteins or peptide chains and the proteinases are enzymes that cut specified bonds inside the peptide chain. These proteases, frequently bonds inside the peptide chain. These proteases, can be divided into referred to as "proteases" in a broad sense, can be divided into four types depending on the properties of their active sites, i.e., 1) cerine, 2) thiol (cysteine), 3) carboxyl and 4) metal proteases, and exist as unique inhibitory agents.

The term protease inhibitor in this invention signifies all chemical substances that reversibly or irreversibly inhibit the hydrolytic action of the aforementioned proteases or protein degrading enzymes.

The following are examples of the principal substances of this kind.

(1) Compounds originating from animals or plants

Desirable examples include bovine pancreatic trypsin inhibitor, aprotinin, soybean trypsin inhibitors, lima bean protease inhibitor and corn protease inhibitor.

(2) Desirable examples include antipain, plasminostreptin and compounds generally designated as leupeptin as indicated by the following general formulas.

R:=CB:CO. CH:CH:CO R:=L-Lou. L-IIa. L-Vai R:=L-Lou. L-IIa. L-Vai (Lou:B427 | Ila:478427 Vai:495)

(Leu: leucine; Ile: isoleucine; Val: valine

(3) Benzamidine and derivatives thereof

Desirable examples include benzamidine, p-aminobenzamidine, m-aminobenzamidine, phenylguanosine, (2R,4R)-4-methyl-1-[N²-(3-methyl-1,2,3,4-tetrahydro-8-quinolinesulfonyl)-L-alginyl]-2-piperidine carboxylic acid monohydrate and dansyl arginine N-(3-ethyl-1,5-pentanedyl)amide.

11000

(4) Acetamide and derivatives thereof

Desirable examples include acetamide, 2-phenylacetamide and cyclohexyl kai[phonetic] * oxamide. [Translator's note: there appears to be a misprint in the preceding term]

(5) Guanidine and derivatives thereof

Desirable examples include phenylguanidine and cyclohexylguanidine.

(6) ω -Amino acids

Desirable examples include tranexamic acid, p-aminomethyl benzoic acid, 4-aminomethylbicyclo(2,2,2,)octan-1-carboxylic acid, 5-[trans-4(aminomethyl) cyclohexyl]tetrazole, 3-[trans-4)aminomethyl)cyclohexyl-2-oxopropionate, trans-4-(aminomethyl)cyclohexyl glyoxal monohydrate, trans-4-(aminomethyl) cyclohexyl hydroxamic acid or substances having carbon chains as indicated by the following formula in which n = 1 to 8.

NH2 (CH2) nCOOH

Of these ω -amino acids, tranexamic acid and p-aminomethyl benzoic acid are particularly effective.

- (7) Fluorophosphoric acid and derivatives thereof.
 Diisopropylfluorophosphoric acid is a desirable example.
- (8) Fluorosulfonic acid and derivatives thereof

Desirable examples include phenylmethane sulfonyl fluoride and [(p-amidinophenyl) methane sulfonyl fluoride.

(9) Guanidinobenzoic acid and derivatives thereof

Desirable examples include p-nitrophenyl-p'-guanidonobenzoic acid, 3',6'-bis(4-guanidinobenzoyloxy)-5-(N'-4-carboxyphenyl)thioureidospiro[isobenzofurane-1 (3H) and 9'-(9H) xanthene]-3-one

(10) Lysine and derivatives thereof

Desirable examples include compounds as indicated by the general formulas indicated below. E,-MB-(CE,)4-CE-CO-R,

I NH i Ro

R₁=H, Phe-Als. Als-Phe R₂=OB. CB₂Cl R₂=B, SO₂- -CE₂

^{*}Translator's note: Transliterated phonetically from the Japanese. As such, the spelling may differ from other transliterations.

(Phe: phenylalanine; Ala: alanine

This invention is not limited to these substances. However, among lysine and derivatives thereof, $R_2=CH_2Cl$ is particularly desirable.

(11) Arginine and derivatives thereof.

Desirable examples include compounds as represented by the general formulas below. R:-NH-CH-(CH2)2-CH-CO-R2

R₁=H. D-Phe-Pro. Glu-Gly. Ile-Glu-Gly.

Pro-Phe. Als-Phe

R₂=OH. CB₃Cl

R₃=R. SO₂- -CH₃ (Phe: phenylalanine; Pro: proline; Glu: glutamic acid; Gly: glycine; Ile: isoleucine; Ala: alanine)

The ketoses that can be used in this invention include erythrulose, ribulose, xylulose, psicose, fructose, sorbose and tagatose.

In this invention, the effect of preventing and relieving skin roughness and the beautifying whitening effect can be further improved by the combined use of one or two or more substances selected from the aforementioned protease inhibitors and of one or two or more substances selected from ketoses,

In this invention, the quantity of protease inhibitor compounded with the topical skin agent should be 0.0001 to 10 wt %, and, preferably, 0.001 to 5 wt %, of the total amount of the composition. When it is less than 0.0001 wt %, the effect of this invention is not sufficient. When it exceeds 10 wt %, there is no improvement in the preparation and it is disadvantageous from the standpoint of cost. The quantity of ketose that is compounded should be 0.01 to 10 wt % of the total amount of the skin topical agent.

As required, various components, such as, aqueous components, humectants, thickeners, ultraviolet absorbents, preservatives, antioxidants, fragrances, pigments, drugs and crude drugs that are commonly used in cosmetic materials, topic medicinal drug products and medicinal drug products can be compounded with the topical skin agent of this invention in addition to the aforementioned essential components within ranges that do not impair the effectiveness of the invention.

The topical skin agent of this invention may be of any desired type. For example, it may be any type of preparation including solubilized systems such as toilet water, emulsified systems such as emulsions and creams, ointments, powder dispersions, water-oil two layer systems and water-oil-powder three layer systems.

[Examples]

We shall now describe this invention in detail by means of examples. However, this invention is not limited by these examples.

Before presenting the examples, we shall describe the experimental method and evaluation methods that were used in this invention.

Practical use test

The effectiveness of the topical skin agent of this invention as a result of topical application was evaluated on the basis of the improvement rates for skin roughness, razor [rash] and chromopexy.

Effectiveness in improving skin roughness

Lotions of the compositions shown in Table 1 were applied to the faces [poorly legible- Translator] of 60 test subjects who complained of rough skin or of a burning sensation of the skin following sunburn. Visual observations of the state of the skin were made after two weeks. In addition, lotions of the compositions shown in Table 1 were applied immediately after shaving to 60 male test subjects with razor rash and evaluations were made of their effectiveness in combating razor rash. standards of evaluation are shown below.

Effectiveness in improving skin roughness

Markedly effective: Cases in which symptoms were eliminated.

Cases in which symptoms were lessened. Effective:

Somewhat effective: Cases in which symptoms were somewhat

lessened.

Cases in which no change was found in Ineffective:

symptoms.

Effectiveness in improvement in razor rash

Markedly effective: Cases in which razor rash was eliminated

Cases in which razor rash was extremely Effective:

improved

Somewhat effective: Cases in which razor rash was somewhat

improved

Cases in which no changes were found in razor Ineffective:

rash

(Evaluations)

- Proportion (efficacy rate) of test subjects for whom the evaluations of markedly effective, effective and somewhat effective was 80% or greater
- O: Proportion (efficacy rate) of test subjects for whom the evaluations of markedly effective, effective and somewhat effective was 50% to 80%
- Proportion (efficacy rate) of test subjects for whom the evaluations of markedly effective, effective and somewhat effective was 30% to 50%
- X: Proportion (efficacy rate) of test subjects for whom the evaluations of markedly effective, effective and somewhat effective was less than 30%

Ta	h1	۰	1

able 1	Example 1	Example 2	Example 3	Comparative Example 1
Tranexamic acid	1.0	-	1.0	1
Fructose	1.0	1.0		-
Glycerol	10.0	10.0	10.0	10.0
1,3-butylene glycol	4.0	4.0	4.0	4.0
Ethanol	7.0	7.0	7.0	7.0
Polyoxyethylene (20 mol) oleyl alcohol ether	0.5	0.5	0.5	0.5
Purified water	Remainder	Remainder	Remainder	Remainder

Table 2

Component	Example 1	Example 2	Example 3	Comparative Example 1
Effectiveness in improving rough skin	9	Δ	0	х
Effectiveness in improving razor rash	6	Δ	0	х

As should be evident from Table 2, the lotions of this invention in which tranexamic acid and fructose were compounded exhibit effects on skin roughness and razor rash superior to those of the blank lotion.

Experiment on improving effects of skin roughness

Experiments on improving effects of skin roughness were carried out by a panel of individuals using the lotions obtained in Examples 1 to 3 and that of Comparative Example 1. Specifically, the state of the surface of the skin (face) of healthy women was observed under the microscope (17x magnification) by collecting skin replicas using the replica method with mirisun [phonetic] resin. The lotions obtained in Examples 1 through 3 and the lotion of Comparative Example 1 were applied once a day for two weeks to the left and right halves of the faces of 20 individuals for whom skin roughness evaluations of 1 or 2 (skin roughness panel) were made on the basis of the standards shown in Table 3 from the state of striae and the state of peeling of the stratum corneum. After 2 weeks, the state of the skin was again observed by the aforementioned replica method and evaluations were made in accordance with the standards of evaluation shown in Table 3.

Table 3

Score	Evaluation	Remarks
1	Thinning of skin, elimination of caruncles, stripping of a broad range of stratum corneum	Rough skin
2	Thinning of skin, caruncles indistinct, stripping of stratum corneum	
3	Thinning of skin, caruncles found, but level	
4	Thinning of skin, caruncles distinct	Beautiful skin
5	Thinning of skin, distinct and regular	

Table 4

Replica evaluation	Example 1	Example 2	Example 3	Comparative Example 1
evaluation	0	0	0	10
		0	0	9
2	- 3	12	6	1
3		8	10	0
4	14		4	0
5	4			

As can be seen from Table 4, the lotions of this invention provided improving effects on skin roughness markedly superior to those of the blank lotion.

Effectiveness against chromopexy

< Experiments on pharmacological effectiveness >

Effectiveness against chromopexy and side effects

8 MOP treated phototoxic chromopexy Veiser Maple GP was used and amounts of 50 μ l of test sample were applied once a day for 8 weeks to an area of approximately 4 cm² of the shaved backs of the subjects. Effectiveness against chromopexy and degree of increase in pigment as a side effect were expressed by the 4-point evaluation method shown in Table 5 (score of + indicates effectiveness in decoloration; score of - indicates side effects). The samples that were used were aqueous solution of ascorbic acid and a mixed aqueous solution of tranexamic acid and fructose.

Table 5. Scores: Decoloration Effectiveness and Chromopexy

_			
	Evaluation	Score	Visual Evaluation
Effectiveness against chromopexy	+ ± -~±	3 2 1	Became white Somewhat white Became very slightly white Did not change
Side effects, increase in pigment	- -~± ± +	0 -1 -2 -3	Did not change Became somewhat black Became black Became distinctly black

Table 6

	No.	of days	of app	lication	(weel	(s)	
1	2	3	4	5	6	7	8
0.3	0.6	1.0	0.7	0.2	0.1	-0.2	-0.4
0.7	0.6	2.1	2.2	2.1	2.2	2.1	2.0
	0.3	1 2	1 2 3	1 2 3 4 0.3 0.6 1.0 0.7	1 2 3 4 5 0.3 0.6 1.0 0.7 0.2	1 2 3 4 5 6 0.3 0.6 1.0 0.7 0.2 0.1	0.3 0.6 1.0 0.7 0.2

As should be evident from Table 6, chromopexy occurred as a side effect as a result of the long-term use of ascorbic acid. By contrast, with the mixed aqueous solution of tranexamic acid and fructose, there was a superior decoloration effect. In addition, no side effects occurred as a result of long-term use.

< Practical use experiment >

One-hundred test subjects having chromopexy of the face were used as the panel. The products of Examples 1 to 3 were used on 25 subjects each and the product of Comparative Example 1 was used on the remaining 25 subjects. They were applied to the face 2 to 3 times a day. After 3 months of continuous use, visual observations of effectiveness in lightening skin shade were made by a physician.

Table 7

	_						
Overall deg	Case ree of improvement	Freckles	Liver Spots	Senile pigmental spots	Other	Totals	Efficacy rate
	Very improved	5	5	2	0	12	4
	Somewhat improved	2	2	3	1	88	4
Example 1	No change	1	1	ż	1	s	80%
Example 1	Aggravated	0	0	0	0	0 -	4
	Tot. no. persons	В	8	7	2	25	
	Very improved	2	2	2	0	6	4
	Somewhat improved	2	2	1	1	66	4
		4	4	4	1	13	48%
Example 2	No change	0		0	0	0	_
	Aggravated	8	8	7	2	25 .	
	Tot. no. persons	3	3	2		8	_
	Very improved Somewhat improved	1	2	3	2	8	
		4	3	2	0	9	64%
Example. 3	No change	0	,			0	_
<u> </u>	Aggravated	В		7	2	25	
	Tot. no. persons			0	0	0	
	Very improved	 	1	1		3	
	Somewhat improved	1	7		2	22	12%
Example 4	No change	1 - 7 -		-	-		
	Aggravated			7	2	25	7
	Tot. no. persons	8	8				

^{*} Efficacy rate in the table indicates the proportion accounted for by "somewhat improved" or better relative to the total number of cases.

As should be evident from Table 7, the findings suggest that chromopexy antagonizing agents in which tranexamic acid and fructose are compounded have marked effectiveness against various types of chromopexy such as freckles, liver spots and senile pigmental spots.

Exam	ole 4; Toilet water	Wt %
(1)	Tranexamic acid	0.001
(2)	Glycerol	1.0
(3)	Fructose	4.0
(4)	Ethanol	7.0
(5)	Polyoxyethylene (20 mol) oleyl alcohol ether	0.5
(6)	Methylparaben	0.05
(7)	Citric acid	0.01
(8)	Sodium citrate	0.1
(9)	Fragrance	0.01
(10	Purified water	Remainder

(Preparation method)

(1), (2), (3), (7) and (8) were dissolved in purified water. Separately, (5), (6) and (9) were dissolved in ethanol and this solution was added to and dissolved in the aforementioned solution of purified water. This solution was then passed through a filter and toilet water was obtained.

Examp	ole 5; Cream	Wt %
(1)	Cetostearyl alcohol	3.5
(2)	Squalane	30.0
(3)	Beeswax	3.0
(4)	Reduced lanolin	5.0
(5)	Ethylparaben	0.3
(6)	Polyoxyethylene (20 mol) oleyl alcohol ether	2.0
(7)	Stearic acid monoglyceride	2.0
(8)	Tosyl lysine chloromethyl ketone	0.1
(9)	Fragrance	0.03
(10)	Erythrulose [NOTE: misspelled in Japanese]	5.0
•	Glycerol	15.0
	Purified water	Remainder

(1), (2), (3), (4), (5), (6), (7), (8) and (9) were heated and dissolved and the solution, which was maintained at 75°C, was added to (10), (11) and (12), which were heated to 75°C, as the materials were being stirred. The mixture was cooled as it was being stirred and emulsified in an homogenizer and a cream was obtained.

Exam	ple 6; Pack	Wt %
(1)	Tranexamic acid	5.0
	Polyvinyl alcohol	10.0
(2)		3.0
(3)	Sorbose	7.0
(4)	Propylene glycol	10.0
(5)	Ethanol	0.05
(6)	Methylparaben	5.0
(7)	Erythrulose	
(8)	Fragrance	0.05
(9)	Purified water	Remainder
		the materials

(3), (4), (6) and (7) were dissolved in (9) as the materials were being stirred. Next, (2) was added and the mixture was heated and stirred. (5), in which (8) was dissolved, and (1) were then added and dissolved by stirring, with a pack being obtained.

Compa	arative Example 7; Solid face powder	Wt %
(1)	Talc	85.4
• • •		1.5
(2)	Stearic acid	5.0
(3)	Lanolin	5.0
(4)	Squalane	
(5)	Sorbitan sesquioleic acid ester	2.0
(6)	Triethanolamine	1.0
•		5.0
(7)	Fructose	0.1
(8)	Tosyl arginine chloromethyl ketone	
(9)	Pigment	Suitable quantity
(10)	Fragrance	Suitable quantity

The talc and pigment were thoroughly mixed with a kneader (powder component). 50% of triethanolamine was added to a suitable quantity of purified water and maintained at 70° (aqueous phase). The other components except for the fragrance were mixed, heated and dissolved and maintained at

70°C (oleaginous phase). The oleaginous phase was added to the aqueous phase and the mixture was uniformly emulsified with an homogenizer, the emulsion was added to the powder component and the mixture was kneaded together with a kneader, after which the aqueous component was evaporated and treated with a pulverizer. The fragrance was uniformly atomized [poorly legible - Translator] as the materials were being well stirred. They were then compression molded.

Examp	ole 8; Lipstick	Wt %	
(1)	Microcrystalline wax	1.0	
(2)	Beeswax	2.0	
	Lanolin	2.0	
(4)	Liquid paraffin	20.0	
(5)	Squalane	10.0	
	Sorbitan sesquioleic acid ester	4.0	
(7)	Polyoxyethylene (20 mol) sorbitan sesquioleic acid ester	4.0	
(8)	Fructose	1.0	
(9)	Leupeptin	0.001	
(10)		1.0	
-	Preservative, antioxidant	Suitable quantity	
(12)		Suitable quantity	
	Ion exchange water	Remainder	-

An emulsified composition was prepared by a standard method.

Examp	ole 9; Toilet water	Wt %
(1)	95% ethanol	25.0
(2)	Polyoxethylene (40 mol) hardened oil	castor 4.0
(3)	Preservative, antioxidant	Suitable quantity
(4)	Fragrance	Suitable quantity
(5)	Dipropylene glycol	12.0
(6)	Glycerol	5.0
	Arabitol	7.0 .
(7)		0.1
(8)	Leupeptin	2.0
(9)	Fructose	
(10)	Ion exchange water	Remainder

The aqueous phase and the alcohol phase were solubilized after adjustment [poor legibility - Translator].

Examples 4 to 9 provided substances of high safety that exhibited superior skin roughness preventing and improving effects and superior beautifying and whitening effects on the skin.

Applicant: Shiseido Company, Ltd.

and the second of the second o

⊕日本国特許庁(JP)

00 特許出版公開

@公開特許公報(A) 平4-169514

Sint CL.

庁内整理番号 没到正号

@公開 平成4年(1992)6月17日

A 61 K 7/00

9051-4C 9051-4C 9051-4C

書査請求 未請求 請求項の数 1 (全7頁)

皮膚外用剤 会発明の名称

②特 班 平2−295677

職 平2(1990)11月1日

日 明 君 北村 神奈川県横浜市港北区新平町1050番地 株式会社資生堂研

完所內

中山

神奈川県横浜市港北区新平町1050番地 株式会社資生宣研

完所內

東京都中央区級座7丁目5番5号 株式会社资生堂 **60出 顧 入**

1. 発明の名称 庄童外用纸

2、特許蓄求の範囲

(1)プロテアーゼ担告男から悪ばれる一種また は二種以上と、ケトースから遊ばれる一種またな 二種以上とも含有することを特徴とする皮膚外児 煮。

3、発明の詳細な説明

【産業上の利用分野】

本発明は反響外用剤、さらに詳むくは真覚れる 節止、改善し、また皮膚に対する美白効果に使れ、 さらに安全性の高い皮膚外用剤に属する。

【世来の技術】

皮膚外周期には種々の裏類成分が配合とれてい る。その中で乳質れ効止、乳質れ改善効果がよび 美白着果も装造の一つであり、これらも目的とす る心証料等の皮膚外形別が求められていた。

こうした中で健康は、天然物から娘出した答響

重製 、たとえばタンパク質、多者、抽出エキス、 天然高分子等がその使用効果が特徴的であるため 皮膚外用薬に配合されてきた。

【免疫が無快しようとする異態】 『『『―

しかしながら、その効果は十分ではなく、よう 使れた効果のある差効剤の開発が特望されていた。 本党明社前記憶条技術の実践点に組みなされた ものであり、その目的は展覧れ欲止、展覧れ改善

効果により使れ、さらに美白効果をも併せ持った 皮膚外用剤を投供することにある。

前記目的を達成するため、本発明者らは安全性 に使れた物質の中から特に乳質れを筋止し、具葉 れる吹きする効果に優れ、さらに美自効果をも有 ナる物質を持るべく鋭量研究を重ねた酵菜、プロ テアーゼ配容券の一種又は二種以上と、ケトース の一種又は二種以上とも配合することにより、増 理性の意反記録、紅漉を伴う電景、幕原性の変化 に対して何めて有効であり、さらに色素沈春をも 考数に訂正、改善することを見出した。

本拠明者らは上記知見に基づいて本発明を完成

芬爾平4-169514(2)

するに至った。

【集團を成状するための手段】

十なわら、本見明はプロテアーゼ及客割から返 ばれる一種または二種以上と、ケトースから選ば れる一種または二種以上とを含有することを特徴 とする反響外用剤である。

以下、本発明の構成について説明する。

、れぞれ特異的な阻害素が存在している。

本規明におけるプロテアーゼ監督派とは、朝 記プロテアーゼまたは蛋白分類酵素の加水分類作用を、可逆的もしくは不可逆的に配答し得る全て の化学物質を意味する。

以下に主な物質を挙げる。

(1) 動物または避ち由来の化合物

好ましくはウシ酸塩基性トリアシンインヒビター、アプロテニン、ダイズトリアシンインヒビター、リマ豆プロテアーゼインヒビター、トウモロコシプロテアーゼインヒビター等があ 。

(2) 御生物由来の化合物

好ましくはアンチパイン、プラスミノストレプ チン、さらには下記の一般式で扱わされるロイベ プチンと終帯される化合物等がある。

R 1-8 1-8 1-8 1-88-CE-(CE 2) 1-81-CB-881

CEO TEL

(3) ベンザミジンおよびその部等件

野金しくはペンザミジン、pーアミノベンザミジン、mーアミノベンザミジン、フェニルグアノジン、(28.4R) ー4ーメチルー1ー $\begin{bmatrix} N^3-(3-x+h-1,2.3.4-p+7) \\ -2-(3-x+h-1,2.3.4-p+7) \\ -2-(3-x+h-1,2.3.4-p+7) \\ -2-(3-x+h-1,2.3.4-p+7) \\ -2-(3-x+h-1,2.3.4-p+7) \\ -2-(3-x+h-1,2.3.4-p+7) \\ -2-(3-x+h-1,3-x+1) \\ -2-(3-x+1) \\ -2-(3$

(4)アセタミドおよびその無事件

好きしくはアセタミド、2ーフェニシアセタミド、シクロヘキシルカイオキサミド等がある。

(5) グアニジンおよびその無導体

好きしくはフェニルグアニジン、シクロヘキシ ルグアニジン等がある。

(6) ローアミノ単葉

好きしくはトラネキサム機、ルーアミノメデル 安里等職、4ーアミノメデルビシクロ(2.2. 2.) オクタンー(一カルボン器、5ー〔ト ン スー4 (アミノメデル)シクロヘキシル〕 テトラ ソール、3ー〔トランスー4 (アミノメデル)シ クロヘキシルー2ーオキソプロピオネート・トラ ンスー4ー (アミノメデル)シクロヘキシル グ リオキサル モノヒドレート、トランスー4ー (アミノメデル)シクロヘキサン ヒドロキヤ ミックアシッドをたは下記一般気においてヵ=1ー 8 の数素銀を示す物質等がある。

NH = (CH =) = COOH

これらローアミノ管の中で、トラネキサム観およびゥーァミノメデル安息者酸な特に優れた効果が ほめられる。

(7) フルゴロリン散およびその襲撃体・

好ましくはジイソプロピルフルオロリン配がある。

(8) フルオロスルホン智的上げその信息 好ましくはフェニルメタンスルホニルフルオリ ド、 { (p ー アミジノフェニル) メタンスルホニ ルアルオリド等がある。

(9) グアニジノ交互音融 およびその 部準体 好ましくはァーニトロフェニルー・「・グアニ ジノ安旦書職、3'、6'・ピス(4・グアニジノ ペンソイロキシ) -5-(N'-4-カルギキシ フェニル) チオウレイドスピロ 【イソベンソフラ ン・1 (3 H)、9'-(9 H) キサンゼン】 -3-オン等がある。

(10) リジンおよびその酵母件

好ましくは下記一名式で変わされる化合物等が ある。

R 1 - MB- (CB 2) 4 - CB-CG-R 2 | HH | H | -

E₁=E, Pho-Als, Als-Pho E₂=OE, CE₂C1 E₃=E, SO₂- -CE₂ (Phe:7:257923 Ala:7923)

本発的は、これらに限定されるものではないが、 これらリジンカとがその想象体の中でRe-CBeCIが 学に好ましい。

(11)アルギニンおよびその襲撃体

好ましくは下記一般式で表わされる化合物等が

R.= M. D-Phe-Pro. Glu-Gly. Ile-Glu-Gly.

Pro-Phe. Ala-Phe Ra=CB. CB:Cl

12=E. SO:- -CH:

(Phe:7x257922 Pro:7892 Gle:95942)雅

Gly: 993> Ile: (7243> Ala: P92>)

上記アルギニンおよびその書場体の中で Rg=CEgCIに作に好ましい。

本説明に用いられるケトースとしては、エリト ルロース、リアロース、キシルロース、アシコー ス、フルクトース、ソルボース およびタガトース 等が挙げられる。

本発信においては上記プロテアーゼ報答剤の中から一種をたは二種以上と、ケトースの一種をた は二種以上とを舒用して用いることで飢食れ防止、 改善効果および美日効果をより向上させることが できる。

本見明においてプロテアーゼ 取答所の反信外門 別への配合量は、延成物金量中 0.0001~10重量が が哲をしく、0.001~5重量光がより好をしい。0. 0001重量が未開では本発明の効果が十分ではなく、 10重量光を超えると製剤上好をしくなく、かつコスト的にも不得である。また砂門するケトースの 配合量は収度外別別金量 0.01~10重量光が好をしい。

本売野の皮膚外用剤は前配の必須成分に加えて、 必要に応じ、本発明の効果を損なわない範疇内で、 化粧料、医薬部外品、態度品等に一般に用いられ る名名成分、水性成分、促産剤、増給剤、炭外離 収収剤、防底剤、酸化防止剤、番料、色剤、薬剤、 生薬等を配合することができる。

また、本発明の収度外相別の別型は任意であり、 例えば、化粧水等の可答化系、乳酸、クリーム等 の乳化系あるいは軟件、砂束分散系、水一油二層 系、水一油一切束三層系等とのような開型でもか まむない。

[实施哲]

次に質距析によって本発明をからに即動に説明する。内、本発明はこれによって調定されるものではない。

実施何に先立ち、本発明で用いた試験他、評価 出る観視する。

実使用 テスト

本発明に係わる反音外用剤の外皮透剤による効果を、肌変れ、カミソリをけがよび色素化増に対する改善率から評価した。

見見りなる日本

真実れるるいは日気は後の裏のなてりの時状で

特司中4-169514(4)

個 む世数者各50名で実施し、表一1 に示す関係のローションを設面に住宅し、2 透問後肌状態を目 改で何定した。またカミソリまけする男性被数者 50名を対象に設別り高後に表一1 に示す起席のロー ションを始布し、カミソリまけに対する効果を列 定した。各判定基準は以下の違うとした。

奴奴れに対する政務効果

着動:症状の消失したもの

有効:症状が弱くなったもの

ヤヤ有効:症状がヤヤ暑くなったもの

無効:症状に変化を認めないもの

カミソリまけに対する改要效果

春強:カミソリまけの消失したもの

有効:カミソリまけが非常に改要したもの

やや有効:カミソリまけがやや改善したもの

無効:ガミソリまけに変化を貸めないもの

(発定)

- O:被動者が着効、有効おとがやや有効を示す。 組合(有効率)が80%以上
- 〇:被無者が考効、有効およびやや有効を示す

割合 (有効率) が50%以上~80%未開 ム:被数者が等効、有効およびやや有効を示す 到合 (有効率) が30%以上~50%未開 ×:被動者が等効、有効およびやや有効を示す 割合 (有効率) が30%未満

(以下水白)

表-1				
	実施病1	末距 列2	20653	H49911
トラネヤサム	1.0	-	1.0	_
フルクトース	1.0	1.0	+	<u>-</u>
グリセリン	30.0	10.0	10.0	10.0
1・3-フチレングリコール	4.0	4.0	4.0	4.0
エタノール	7.0	7.0	7.0	7.0
ポリオキシエテレン (20モル) オレイル アルコールエーデル	0.5	0.5	0.5	0.5
研究水	盐	200R	数余	理象

養-2

成分	実定例1	支助师2	天政师3	比較例1
民党の政策の元	0	Δ	0	×
カミソリまけ	0	Δ	0	×
改善选集				

表ーでから明らかなようにトラネキサム難とフ ルクトースとも配合する本発明のローションはプ ランクローションより、肌関れ、カミソリまけに

対して優れた改善効果を示した。 <u>研究れ改善効果試験</u>

実施例1~3で得たローションと比較例1を同いて人体パネルで肌変の改善強無試験 行なった。即ち、女性信息人(激節)の皮膚表形形態を取り入り物能によるレプリカ法を閉いて肌のレプリカを取り、脱微鏡(17倍)にて健康する。反射を認及が今期の可能状態から表一3に気がないない。 1~3で将たローションと比較例1を1日1日2日間でするに、2週間を、再び上述のレプリカ法にて肌の状態を複数し、表一3の利定事業に使って評価した。

(白木千里)

技器平4-169514(5)

を一4から利るように、本発明のローションは ブランクローションと比較し、最著な観覚れ改善 効果が認められた。

抗色素抗毒效果

<展産効果以験>

抗色素性養効果および割作用

SNOP 処理光報性色素は増Peiser Haple GPを用いて、毛刈りした背部にSGsLのテストサンプルを1日1日的4cs1の範囲に8週間を寄む、飲色素比考効果および制作用としてあらわれた色素増強の程度を表~5に示した4点評価法(十の評価点は配色効果、一の評価点は制作用)にて表した。使用サンプルはアスコルビン機本等表と、トラネキサム機とフルクトースの名合水溶液を用いた。

(以下永白)

	æ −3	
7A	PME	(株式)
1	应是、但任心神失。	
	びままの内をのめくれ	Merall.
2	皮膚、巨丘が不辞明	7
l	角質のむくれ	
3	皮質、皮丘性質00%	1
	れるが平型	
4	在課、反丘が即列	美い机
5	仮第、反丘が即列で	
	型っている	

表-4				
レブリカ神像	实施51	英建机2	東東州3	出现1
1	0	0_	0	10
2	0	0	0	9
3	2	12	6	1
4	14	8	10	0
Б	4	0	4	0

±-5 ₹/	R RES	表及び色素状態	
	102	PES	复感判定
	+	3	日くなった
教皇是这種語彙	±	2	中中自
	-+	1	むげかに良くなった
i	_	0	安化なし
	ī -	0	変化なし
別作用・セスを数	i±	-1	や中部くなった
	±	-2	無くなった
i	+	-3	明らかに無くなった

#-	6							
			2 布	8		GD		
==	1	2	3	4	5	8	7	- 8
=	0.3	0.8	1.0	9.7	0.2	0.1	-0.2	-0.4
12	0.7	1.5	21	2.2	21	2.2	2.1	2.0

表 - 6 から明らかなように、アスコルビン酸は 長葉無用により、副作用として色素な着が起こる のに対し、トラネキサム酸とフルクトースの気合 水等被は気色効果が使れるとともに、長頭倉用に よる副作用を生じなかった。

<実使用試験>

設面に色素比率度を有する複類を100名をバネルとして、各々25名には真蓋例1~3を、数りの25名には比較例1を1日に2~3回顧面に使用をせ、3カ月温泉使用を、医師により内限で染色を効果の利定を行なった。

(以下余白)

符简平4-169514(6)

	-7						
1989	Ŋ	HE	肝疾	规		Ħ	有效率
	かなり改善	5	5	2	0	12	
1.	****	2	2	3	1	8]
336F1	本教	1	1	2_	1	5	8096
	Z.Ł	6	0	0	0	0	1
1	人数金針	8	-	7	2	M	
	かなり改善	2	2	2	0	6	425%
1	***	2	2	1			
大地 572	不整	4	4	4_	1	13	
	是化	0	0	0	0	0	
	Albah	8	8	7	2_	25	
	かなり改善	3	3	2_	0	8	
1	4408	ī	2	3	2_	8	66%
7007 3	不安	4	3	2	0	9	
	是在	0	0	0_	0		1
	人政会計	8	8	<u> </u>	2	2	ــــــ
	かなりなる	0	0	□ 0	0	0	1
]	PP02	1		1	0	3	
HAMES I	不衰	7	7	6	2	Z	12%
	是化	0	6	0	0	۰	1
	人社会計	8		7	2_	25	

ま変中の有効率は、「やや改善」以上が全座例に対 して占める割合である。

麦-7の結果から切らかなように、トラネキサ

ム数とフルクトースを配合した飲色素化を預せ、 在形理、肝臓、毛人性色素変等、多種の色素化等 をに関しい効果を有することが示唆された。

	•	
天皇何4	化粧水	12%
(1) > 944	サム雑	0.001
(2) グリモリ	עו	1.0
(3) フルクト	- z	4.0
(4) エタノー	- L	7.0
(5) # 9 # 4	シェチレン	0.5
(20 ₹ ₺)	オレイルアルコール	
エーテル	y	
(6)メチルク	くラベン	0.05
(7) クエン		0.01
(8) クエン目	ミナトリウム	0.1
(9) 番幣		0.01
(10) 物製材	k	五余
(製法)		
物製水に(1)	(2) (3) (7) .	(8) 老器質

する。野にエタノールに(5)、(8)、(9)を将算 ・

し、これを特配の計製水搭数に、加えて移展し、道、 通して化粧水を特た。

実施例5	クリーム	重量劣
(1) セトステア	リルアルコール	3.5
(2) スクワラン		30.0
(3) 3707		3.0
(4) 重元ラノリ	ע	5.0
(5) エチルバラ	ベン	0.1
(6) #リオキシ	エチレン	2.0
(20モル) オ	レイルアルコール	
ェーテル		
(1) ステアリン	誰モノグリセリド	2.0
(8) トシルリク	ンクロロメテルケトン	0.1
(9) 58		0.83
(10) エルトル	a – z	5.0
(11) グリセリ	٠.	15.0
(12) 精製水		表象
(1), (2), (3),	(4) 、(5) 、(6) 、(7) 、	(8) ≥ (9)
を加熱物解し、757	こに任ったものを、75で	に加重し

た(10)(11)と(12)に仮伴しながら加える。ホテミ カサーで披井気化しながら冷却してクリームを得 た。

页复例 6	K 9 9	12%
(1) トラネキ	サム盤	5.0
(2) #11 =	ルアルコール	10.0
(3) ソルギー	z	3.0
(4) 70 2 2	ングリコール	7.0
(5) エタノー	ı	10.0
(6) x+&x	ラベン	0.05
(7) エリスリ	r – r	5.0
(8) #料		0.95
(9) 雅製水		2.0
(9) ⊏ (3). (4)、(8)、(7)を加え	世界 貫する。
次に (2) を加え	加熱教件し、(8) を	継承した(5) お
よび(1)を加え間	辞語祭してパック	を得た。

異數例?	四氢白	22%
(1) 2 2 2		45.4

海南年4-169514(7)

(2) ステアリン種	1.5	实验师 8	n a	22%
(3) 7/9>	5.0	(1) マイク	ロクリスタリンファ	クス 1.0
(4) 20095	5.0	(2) 375	,	2.0
(后) ソルビタンセスキ	2.0	(3) ラノリ	ע	2.0
オレイン量エステル		(4) 装着が	ラフィン	20.0
(6) トリエタノールアミン	1.0	(5) スクワ) >	10.0
(7) フルクトース	5.0	(B) Y≯¥:	タンセスキ	4.0
(8) トシルアルギニンクロロメデ	· L	オレイ	ン世エステル	
ケトン	0.1	(7) # 9 # :	キシェチレン	4.0
(9) 日本	范 量	(20 € A)	ソルビタン	
(10) 香料	31	モノオレ	イン量エステル	
タルク、理算をニーダーで十分者	合する。(数	(8) フルケ	トース	1.0
主都)トリエタノールアミンを 50%和当量の特		(9) ロイベ	プチン	0.001
製水に加え70℃に使つ。(水相)質		(10) +7	キキサム世	1.0
産分を混合し、加熱器裏して70℃に(門・職化助止部	建焦
水組に抽着を加えホモミナサーで美	一二乳化し、	(12) 香料		22
これを根末部に加えニーダーで載り	合わせた後、	(13) イオ	ン交換水	西北
水分を蒸発させ初砕機で処理する。	さらにこれを	常数により	乳化量成物を作成す	٠.
よくかきませながら書料を均一に重する。	都し圧離成形			

黄色男9	化粧水	12%
(1) 9596	エラノール	25.0
(2) ≭ 9	オキシエチレン	4.0
(40 E &)硬化ひまし始	
(3) 防寒	期・離化粉止剤	* 遊景
(4) 套料		2 2
(5) ジア	ロビレングリコール	12.0
(6) 79	モリン	5.0
(7) 79	r	7.0
(8) □ ≺	ペプチン	0.1
(9) 71	シ クトース	2.0
(10) 4	オン交換水	强余
水根、ア	ルコール名を開節後可	帯化する。

支護機4~9は、肌変れ物止、改善物品に優れ、 また反應に対する美自効果にも遅れる安全性の高いものであった。

特許出版人 美式会社 责生堂